

Prascend 1 mg tablets for horses

Autorisé

- Pergolide mesilate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Prascend 1 mg tablets for horses

Prascend 1 mg tablett til hest

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Cheval (non producteur de denrées)

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

1.31 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Cheval (non producteur de denrées)

- Viande et abats. no withdrawal period

Not authorised for use in horses intended for human consumption. The horse must have been declared as not intended for human consumption under national horse passport legislation. Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.

- Lait. no withdrawal period

Not authorised for use in horses intended for human consumption. The horse must have been declared as not intended for human consumption under national horse passport legislation. Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QN04BC02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Norvège

Disponible en:

Norvège

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

20/06/2012

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Haupt Pharma Amareg GmbH

Autorité responsable:

Norwegian Medical Products Agency

Numéro de l'autorisation:

11-8625

Date de modification du statut de l'autorisation:

29/07/2014

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0130/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Danemark Finlande France Islande Irlande Italie

Luxembourg Pays-Bas Norvège Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.